

DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 5:

C07D 305/14, 405/08, 413/08

A61K 31/335 31/495 31/535

(11) Numéro de publication internationale: WO 94/07880

(43) Date de publication internationale: 14 avril 1994 (14.04.94)

A61K 31/335, 31/495, 31/535 (43) Date de publication internationale: 14 avril 1994

(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR93/00970 (74) Mandataire: PILARD, Jacques; Rhône-Poulenc Rorer S.A., Direction Brevets, 20, avenue Raymond-Aron, F-92165 Antony Cédex (FR).

(30) Données relatives à la priorité:
92/11744
5 octobre 1992 (05.10.92)
FR

(81) Etats désignés: AU, CA, CZ, FI, HU, JP, KR, NO, NZ, PL, RU, SK, US, brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): RHONE-POULENC RORER S.A. [FR/FR]; 20, avenue Raymond-Aron, F-92160 Antony (FR).

(72) Inventeurs; et
(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): BOURZAT, Jean-Dominique [FR/FR]; 36, boulevard de la Libération, F-94300 Vincennes (FR). COMMERÇON, Alain [FR/FR]; 1 bis, rue Charles-Floquet, F-94400 Vitry-sur-Seine

Publiée

Avec rapport de recherche internationale.

(54) Title: NOVEL DERIVATIVES OF TAXOL ANALOGUES, PREPARATION THEREOF AND COMPOSITIONS CONTAINING THEM

(54) Titre: NOUVEAUX DERIVES D'ANALOGUES DU TAXOL, LEUR PREPARATION ET LES COMPOSITIONS QUI LES CONTIENNENT

(57) Abstract

(FR).

Novel derivatives of taxol analogues of general formula (I) preparation thereof and compositions containing them. In general formula (I): Ar stands for an aryl radical, R is a phenyl radical or a radical of general formula R_6 -O- (R_6 = alkyl, alkenyl, alkynyl, cycloalkyl, cycloalkenyl, optionally substituted bicycloalkyl), phenyl or heterocyclyl, R_1 is an alkyl radical, cycloalkyl, aryl, heterocyclyl, cycloalkylalkyl, aralkyl or heterocyclylalkyl substituted by hydroxy, carboxy, alkyloxycarbonyl or (III). The novel products of general formula (I) have remarkable antitumor and antileukemia properties.

(57) Abrégé

Nouveaux dérivés d'analogues du taxol de formule générale (I), leur préparation et les compositions qui les contiennent. Dans la formule générale (I), Ar représente un radical aryle, R représente un radical phényle ou un radical de formule générale R_6 -O- (R_6 = alcoyle, alcényle, alcynyle, cycloalcoyle, cycloalcoyle, bicycloalcoyle éventuellement substitué), phényle ou hétérocyclyle, R_1 représente un radical alcoyle, cycloalcoyle, aryle, hétérocyclyle, cycloalcoyle, aralcoyle ou hétérocyclylalcoyle substitué par hydroxy, carboxy, alcoyloxycarbonyle ou formule (III). Les nouveaux produits de formule générale (I) présentent des propriétés antitumorales et antileucémiques remarquables.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

			1		
AT	Autriche	FR	France	MR	Mauritanic
ΑÜ	Australie	GA	Gabon	MW	Malawi
BB	Barbade	GB	Royaume-Uni	NE	Niger
BE	Belgique	GN	Guinée	NL	Pays-Bas
BF	Burkina Faso	GR	Grèce	NO	Norvège
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	NZ	Nouvelle-Zélande
BJ	Bénin	1E	Irlande	PL	Pologne
BR	Brésil	iT	Italie	PT	Portugal
BY	Bélarus	JР	Japon	RO	Roumanie
CA	Canada	KP	République populaire démocratique	RU	Fédération de Russie
CF	République Centrafricaine		de Corée	SD	Soudan
CG	Congo	KR	République de Corée	SE	Suède
CH	Suisse	KZ	Kazakhstan	SI	Slovénie
CI	Côte d'Ivoire	LI	Liechtenstein	SK	République slovaque
	=	ĽK	Sri Lanka	SN	Sénégal
CM	Cameroun	LU	Luxembour	TD	Tehad
CN	Chine	LV	Lettonie	TG	Togo
cs	Tchécoslovaquie	MC	Monaco	ÜÄ	Ukraine
CZ	République tchèque			US	Etats-Unis d'Amérique
DE	Allemagne	MG	Madagascar Mali	UZ	Ouzbékistan
DK	Danemark	ML		VN	Viet Nam
ES	Espagne	MN	Mongolie	V 14	V 101 144111
E3	Finlande				

NOUVEAUX DERIVES D'ANALOGUES DU TAXOL. LEUR PREPARATION ET LES COMPOSITIONS OUI LES CONTIENNENT

La présente invention concerne de nouveaux dérivés d'analogues du taxol de formule générale :

5

leur préparation et les compositions qui les contiennent.

Dans la formule générale (I),

Ar représente un radical aryle,

R représente un radical phényle ou un radical de formule générale :

10

15

20

$$R_6$$
-O- (II)

dans laquelle R6 représente

- un radical alcoyle droit ou ramifié contenant 1 à 8 atomes de carbone, alcényle contenant 2 à 8 atomes de carbone, alcynyle contenant 3 à 8 atomes de carbone, cycloalcoyle contenant 3 à 6 atomes de carbone, cycloalcényle contenant 4 à 6 atomes de carbone ou bicycloalcoyle contenant 7 à 10 atomes de carbone, ces radicaux étant éventuellement substitués par un ou plusieurs substituants choisis parmi les atomes d'halogène et les radicaux hydroxy, alcoyloxy contenant 1 à 4 atomes de carbone, dialcoylamino dont chaque partie alcoyle contient 1 à 4 atomes de carbone, pipéridino, morpholino, pipérazinyl-1 (éventuellement substitué en -4 par un radical alcoyle contenant 1 à 4 atomes de carbone ou par un radical phénylalcoyle dont la partie alcoyle contient 1 à 4 atomes de carbone), cycloalcoyle contenant 3 à 6 atomes de carbone, cycloalcényle contenant 4 à 6 atomes de carbone, phényle, cyano, carboxy ou alcoyloxycarbonyle dont la partie alcoyle contient 1 à 4 atomes de carbone,

25

,

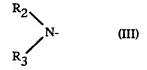
- ou un radical phényle éventuellement substitué par un ou plusieurs atomes ou radicaux choisis parmi les atomes d'halogène et les radicaux alcoyles contenant 1 à 4 atomes de carbone ou alcoyloxy contenant 1 à 4 atomes de carbone,

15

20

Ĭ,

- ou un radical hétérocyclyle azoté saturé ou non saturé contenant 4 à 6 chaînons et éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux alcoyles contenant 1 à 4 atomes de carbone, étant entendu que les radicaux cycloalcoyles, cycloalcényles ou bicycloalcoyles peuvent être éventuellement substitués par un ou plusieurs radicaux alcovles contenant 1 à 4 atomes de carbone, et R₁ représente un radical alcoyle contenant 1 à 10 atomes de carbone, cycloalcoyle contenant 3 à 6 atomes de carbone, aryle contenant 6 à 10 atomes de carbone, hétérocyclyle saturé ou non saturé contenant 5 à 6 chaînons et contenant un ou plusieurs hétéroatomes choisis parmi les atomes d'azote (éventuellement substitué par un radical alcoyle contenant 1 à 4 atomes de carbone ou benzyle), d'oxygène ou de soufre, cycloalcoylalcoyle dont la partie cycloalcoyle contient 3 à 6 atomes de carbone et la partie alcoyle contient 1 à 4 atomes de carbone, aralcoyle dont la partie aryle contient 6 à 10 atomes de carbone et la partie alcoyle contient 1 à 4 atomes de carbone, hétérocyclylalcoyle dont la partie hétérocyclyle contient 5 ou 6 chaînons et un ou plusieurs hétéroatomes choisis parmi les atomes d'azote (éventuellement substitué par un radical alcoyle contenant 1 à 4 atomes de carbone ou benzyle), d'oxygène ou de soufre et la partie alcoyle contient 1 à 4 atomes de carbone, ces radicaux étant substitués par un ou plusieurs radicaux, identiques ou différents, choisis parmi les radicaux hydroxy, carboxy, alcoxycarbonyle contenant 1 à 4 atomes de carbone ou les radicaux de formule générale :



dans laquelle R₂ et R₃, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène ou un radical alcoyle contenant 1 à 4 atomes de carbone en chaîne droite ou ramifiée éventuellement substitué :

a) par un radical hydroxy, carboxy, alcoyloxycarbonyle dont la partie alcoyle contient 1 à 4 atomes de carbone et est éventuellement substituée par un radical phényle,

b) par un radical de formule générale :

$$R_{5}$$
 N- (IV)

10

15

20

25

30

35

dans laquelle R₄ et R₅, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène ou un radical alcoyle contenant 1 à 4 atomes de carbone en chaîne droite ou ramifiée, ou bien R₄ et R₅ forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont liés un hétérocycle saturé ou non saturé à 5 ou 6 chaînons contenant éventuellement un second hétéroatome choisi parmi les atomes d'azote (éventuellement substitué par un radical alcoyle contenant 1 à 4 atomes de carbone ou benzyle), d'oxygène ou de soufre, ou bien R₂ et R₃ forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont liés un hétérocycle saturé ou non saturé à 5 ou 6 chaînons contenant éventuellement un second hétéroatome choisi parmi les atomes d'azote (éventuellement substitué par un radical alcoyle contenant 1 à 4 atomes de carbone ou benzyle), d'oxygène ou de soufre.

De préférence Ar représente un radical phényle ou α - ou β -naphtyle éventuellement substitué par un ou plusieurs atomes ou radicaux choisis parmi les atomes d'halogène (fluor, chlore, brome, iode) et les radicaux alcoyles, alcényles, alcynyles, aryles, arylalcoyles, alcoxy, alcoylthio, aryloxy, arylthio, hydroxy, hydroxyalcoyle, mercapto, formyle, acyle, acylamino, aroylamino, alcoxycarbonylamino, amino, alcoylamino, dialcoylamino, carboxy, alcoxycarbonyle, carbamoyle, dialcoylcarbamoyle, cyano, nitro et trifluorométhyle, étant entendu que les radicaux alcoyles et les portions alcoyles des autres radicaux contiennent 1 à 4 atomes de carbone, que les radicaux alcényles et alcynyles contiennent 3 à 8 atomes de carbone et que les radicaux aryles sont des radicaux phényles ou α - ou β -naphtyles.

Plus particulièrement, Ar représente un radical phényle éventuellement substitué par un ou plusieurs atomes ou radicaux, identiques ou différents, choisis parmi les atomes d'halogène et les radicaux alcoyles, alcoxy, amino, alcoylamino, dialcoylamino, acylamino, alcoxycarbonylamino et trifluorométhyle.

Plus particulièrement encore Ar représente un radical phényle éventuellement substitué par un atome de chlore ou de fluor, ou par un radical alcoyle (méthyle), alcoxy (méthoxy), dialcoylamino (diméthylamino), acylamino (acétylamino) ou alcoxycarbonylamino (tert-butoxycarbonylamino).

Selon l'invention, les nouveaux dérivés d'analogues du taxol de formule générale (I) peuvent être obtenus par action du chlorure de benzoyle ou d'un dérivé réactif de formule générale :

$$R_6$$
-O-CO-X (V)

dans laquelle R₆ est défini comme précédemment et X représente un atome d'halogène (fluor, chlore) ou un reste -O-R₆ ou -O-CO-OR₆ sur un dérivé de la désacétyl-10 baccatine III de formule générale :

dans laquelle Ar et R₁ sont définis comme précédemment.

5

10

15

20

Généralement l'action du chlorure de benzoyle ou du dérivé réactif de formule générale (V) sur le dérivé de la désacétyl-10 baccatine III de formule générale (VI) est effectuée dans un solvant organique tel qu'un hydrocarbure aliphatique éventuellement halogéné comme le chlorure de méthylène ou un ester aliphatique tel que l'acétate d'éthyle en présence d'une base minérale ou organique telle que le bicarbonate de sodium ou de potassium.

Généralement, la réaction est effectuée à une température comprise entre 0 et 50°C, de préférence voisine de 20°C.

Le dérivé de la désacétyl-10 baccatine III de formule générale (VI) peut être obtenu par action d'un acide minéral ou organique éventuellement dans un alcool aliphatique sur un dérivé du taxane de formule générale :

Ar
$$R_1$$
-CO-O O O -G1 O O -G1 O O -G1 O -O-C1 O

dans laquelle Ar et R₁ sont définis comme précédemment, G₁ représente un groupement protecteur de la fonction hydroxy choisi parmi les radicaux trialkylsilyles, dialkylarylsilyles, aryldialkylsilyles ou triarylsilyles dans lesquels chaque partie alcoyle contient 1 à 4 atomes de carbone et chaque partie aryle représente de préférence un radical phényle, R₇ et R₈, identiques où différents, représentent un radical alcoyle contenant 1 à 4 atomes de carbone éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux aryles (phényle), ou aryle (phényle), et Boc représente le radical tert-butoxycarbonyle.

15

20

Généralement, on utilise l'acide formique éventuellement dans un alcool tel que l'éthanol ou l'acide chlorhydrique gazeux dans un alcool tel que l'éthanol.

Le dérivé du taxane de formule générale (VII) peut être obtenu par estérification d'un dérivé du taxane de formule générale :

$$R_1$$
-CO-O O -G₁ (VIII) R_1 -CO-O R_1

dans laquelle R₁ et G₁ sont définis comme précédemment, au moyen d'un dérivé de l'oxazolidine de formule générale :

dans laquelle Ar, R₇, R₈ et Boc sont définis comme précédemment, éventuellement sous forme d'anhydride.

Généralement l'estérification est effectuée en présence d'un agent de condensation tel qu'un carbodiimide comme le dicyclohexylcarbodiimide ou un carbonate réactif tel que le dipyridyl-2 carbonate et d'un agent d'activation tel qu'une dialkylaminopyridine comme la diméthylamino-4 pyridine en opérant dans un solvant organique tel qu'un hydrocarbure aromatique (benzène, toluène, xylène, éthylbenzène, isopropylbenzène, chlorobenzène), un éther (tétrahydrofuranne), un nitrile (acétonitrile), un ester (acétate d'éthyle) à une température comprise entre 0 et 90°C.

Le dérivé du taxane de formule générale (VIII) peut être obtenu par action d'un acide de formule générale :

$$R_1$$
-CO- Θ H (X)

dans laquelle R_1 est défini comme précédemment, ou d'un dérivé réactif de cet acide, sur un dérivé de la désacétyl-10 baccatine III de formule générale :

10

15

20

25

dans laquelle G₁ est défini comme précédemment.

Généralement l'estérification est effectuée en présence d'un agent de condensation tel qu'un imide comme le (diméthylamino-3 propyl)-1 éthyl-3 carbodiimide et d'un agent d'activation tel que l'hydroxy-1 benzotriazole et, éventuellement d'un accepteur d'acide tel qu'une amine aliphatique tertiaire comme la triéthylamine lorsque l'on utilise le produit de formule générale (X) sous forme de sel.

Le produit de formule générale (XI) peut être préparé dans les conditions décrites par J-N. Denis et coll., J. Amer. Chem. Soc., <u>110</u>, 5917-5919 (1988).

Le dérivé de l'oxazolidine de formule générale (IX) peut être préparé dans les conditions décrites dans la demande internationale WO 92 09589.

Les produits de formule générale (I), et en particulier ceux pour lesquels R₁ représente un radical alcoyle substitué par un radical de formule générale (III), présentent des propriétés biologiques remarquables.

In vitro, la mesure de l'activité biologique est effectuée sur la tubuline extraite du cerveau de porc par la méthode de M.L. Shelanski et coll., Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 70, 765-768 (1973). L'étude de la dépolymérisation des microtubules en tubuline est effectuée selon la méthode de G. Chauvière et coll., C.R. Acad. Sci., 293, série II, 501-503 (1981). Dans cette étude les produits de formule générale (I) se sont montrés au moins aussi actifs que le taxol.

In vivo, les produits de formule générale (I) se sont montrés actifs chez la souris greffée par le mélanome B16 à des doses comprises entre 1 et 10 mg/kg par voie intrapéritonéale, ainsi que sur d'autres tumeurs liquides ou solides.

Généralement les produits de formule générale (I) ont une solubilité dans l'eau meilleure que celle du taxol ou des dérivés du taxane qui font l'objet du brevet européen EP 0 253 738.

Les exemples suivants illustrent la présente invention.

10

15

20

7

EXEMPLE 1

A une solution de 0,24 g d'amino-3 hydroxy-2 phényl-3 propionate-(2R,3S) d'acétoxy-4 benzoyloxy-2α époxy-5β,20 dihydroxy-1,7β (morpholino-3 propionyloxy)- 10β oxo-9 taxène-11 yle- 13α dans 10 cm³ de dichlorométhane, maintenue sous atmosphère d'argon, on ajoute 0,026 g d'hydrogénocarbonate de sodium puis goutte à goutte, à une température voisine de 20°C, 1,1 cm3 d'une solution 0,25M de dicarbonate de di.tert-butyle dans le dichlorométhane. La solution obtenue est agitée pendant 43 heures à une température voisine de 20°C puis on ajoute 10 cm3 d'eau distillée. La phase aqueuse est séparée par décantation puis extraite par 20 cm3 de dichlorométhane. Les phases organiques sont réunies, séchées sur sulfate de magnésium, filtrées puis concentrées à sec sous pression réduite (2,7 kPa) à 40°C. On obtient 0,253 g d'une meringue blanche que l'on purifie par chromatographie sur gel de silice déposé sur plaque [(épaisseur du gel: 0,25 mm; plaque de 10 x 20 cm; éluant : dichlorométhane-méthanol (90-10 en volumes)] par fraction de 20 mg. Après localisation aux rayons UV de la zone correspondant au produit cherché adsorbé, cette zone est grattée et la silice recueillie est lavée sur verre fritté par 10 fois 20 cm3 de dichlorométhane et par 4 fois 10 cm3 de méthanol. Les filtrats sont réunis puis concentrés à sec sous pression réduite (2,7 kPa) à 40°C. On obtient ainsi 0,12 g de tert-butoxycarbonylamino-3 hydroxy-2 phényl-3 propionate-(2R,3S) dihydroxy-1,7β d'acétoxy-4 benzoyloxy-2α époxy-5β,20 (morpholino-3 propionyloxy)-10 β oxo-9 taxène-11 yle-13 α sous forme d'une meringue blanche dont les caractéristiques sont les suivantes :

- pouvoir rotatoire : $[\alpha]^{20}D = -45^{\circ}$ (c = 0,32; méthanol)

- spectre de RMN (400 MHz; CDCl₃ déplacements chimiques δ en ppm; constantes de couplage H en Hz): 1,17 (s, 3H: -CH₃ 16 ou 17); 1,27 (s, 3H: -CH₃ 16 ou 17); 1,35 (s, 9H: -C(CH₃)₃); 1,68 (s, 3H: -CH₃ 19); 1,87 (s, 3H: -CH₃ 18); 1,90 (mt, 1H: -(CH)-H 6); 2,30 (mt, 2H: -CH₂- 14); 2,38 (s, 3H: -COCH₃); 2,50 [mt, 4H: -OCOCH₂CH₂N(CH₂CH₂)₂O]; 2,58 (mt, 1H: -(CH)-H 6); 2,73 et 2,78 [mt, 4H: -OCOCH₂CH₂N(CH₂CH₂)₂O]; 3,35 (d large, 1H: -OH₂'); 3,71 (t, 4H: -OCOCH₂CH₂N (CH₂CH₂)₂O]; 3,80 (d, 1H, J = 7 Hz: -H 3); 4,18 (d, 1H, J = 8 Hz: -(CH)-H 20); 4,32 (d, 1H, J = 8 Hz: -(CH)-H 20); 4,42 (mt, 1H: -H 7); 4,63 (mt, 1H: -H 2'); 4,97 (d, 1H, J = 10 Hz: -H 5); 5,27 (mt, 1H: -H 3'); 5,38 [d, 1H, J = 10 Hz: -NHCOOC(CH₃)₃]; 5,68 (d, 1H, J = 7 Hz: -H 3); 6,25 (t, 1H, J = 7 Hz: -H 13); 6,32 (s, 1H: -H 10); 7,3 à 7,42 (mt, 5H: -C₆H₅ 3'); 7,52 [t, 2H, J =

10

15

20

25

30

35

7,5 Hz: $-OCOC_6H_5(-\underline{H} \ 3 \ \text{et} \ -\underline{H} \ 5)]$; 7,63 [t, 1H, J = 7,5 Hz: $-OCOC_6H_5(-\underline{H} \ 4)]$; 8,12 [d, 2H, J = 7,5 Hz: $-OCOC_6H_5(-\underline{H} \ 2 \ \text{et} \ -\underline{H} \ 6)]$.

L'amino-3 hydroxy-2 phényl-3 propionate-(2R,3S) d'acétoxy-4 benzoyloxy- 2α époxy- 5β ,20 dihydroxy-1,7 β (morpholino-3 propionyloxy)- 10β oxo-9 taxène-11 yle- 13α peut être préparé de la manière suivante :

Une solution de 0,33 g de tert-butoxycarbonyl-3 diméthyl-2,2 phényl-4 oxazolidinecarboxylate-5-(4S,5R) d'acétoxy-4, benzoyloxy- 2α époxy- 5β ,20 hydroxy-1 (morpholino-3 propionyloxy)- 10β oxo-9 triéthylsilyloxy- 7β taxène-11 yle- 13α dans 10 cm3 d'acide formique est agitée pendant 3 heures à une température voisine de 20°C puis concentrée à sec sous pression réduite (2,7 kPa) à 40°C. On obtient ainsi 0,242 g d'amino-3 hydroxy-2 phényl-3 propionate-(2R,3S) d'acétoxy-4 benzoyloxy- 2α époxy- 5β ,20 dihydroxy- $1,7\beta$ (morpholino-3 propionyloxy)- 10β oxo-9 taxène-11 yle- 13α sous forme d'une meringue blanche.

Le tert-butoxycarbonyl-3 diméthyl-2,2 phényl-4 oxazolidinecarboxylate-5-(4S,5R) d'acétoxy-4 benzoyloxy- 2α époxy- 5β ,20 hydroxy-1 (morpholino-3 propionyloxy)- 10β oxo-9 triéthylsilyloxy- 7β taxène-11 yle- 13α peut être préparé de la manière suivante :

A une solution de 0,70 g d'acide tert-butoxycarbonyl-3 diméthyl-2,2 phényl-4 oxazolidinecarboxylique-5-(4S,5R) dans 30 cm3 de toluène on ajoute 0,56 g de N. dicyclohexylcarbodiimide, 0,87 g d'acétoxy-4 benzoyloxy- 2α époxy- 5β ,20 dihydroxy-1,13α (morpholino-3 propionyloxy)-10β oxo-9 triéthylsilyloxy-7β taxène-11 et 0,13 g de diméthylamino-4 pyridine. Le milieu réactionnel est ensuite agité pendant 3 heures à une température voisine de 20°C puis on ajoute 20 cm3 d'une solution aqueuse saturée d'hydrogénocarbonate de sodium. La phase aqueuse est séparée par décantation puis extraite par 2 fois 30 cm3 de dichlorométhane. Les phases organiques sont réunies, séchées sur du sulfate de magnésium, filtrées puis concentrées à sec sous pression réduite (2,7 kPa) à 50°C. On obtient 1,9 g d'une poudre blanche que l'on purifie par chromatographie sur 60 g de silice (0,063-0,2 mm) contenus dans une colonne de 2 cm de diamètre [(éluant : dichlorométhaneméthanol (97-3 en volumes)] en recueillant des fractions de 20 cm3. Les fractions 23 à 33 sont réunies et concentrées à sec sous pression réduite (2,7 kPa) à une température voisine de 40°C. On obtient ainsi 1,35 g d'une meringue blanche que l'on purifie à nouveau par chromatographie sur 70 g de silice (0,063-0,2 mm) contenus dans une colonne de 2 cm de diamètre [(éluant : dichlorométhane-méthanol (98,5-1,5 en volumes)] en recueillant des fractions de 15 cm³. Les fractions 51 à 81 sont réunies

10

15

20

25

30

35

et concentrées à sec sous pression réduite (2,7 kPa) à une température voisine de 40°C. On obtient ainsi 1 g de tert-butoxycarbonyl-3 diméthyl-2,2 phényl-4 oxazolidinecarboxylate-5-(4S,5R) d'acétoxy-4 benzoyloxy-2 α époxy-5 β ,20 hydroxy-1 (morpholino-3 propionyloxy)-10 β oxo-9 triéthylsilyloxy-7 β taxène-11 yle-13 α sous forme d'une meringue blanche.

L'acétoxy-4 benzoyloxy- 2α époxy- 5β ,20 dihydroxy-1,13 α (morpholino-3 propionyloxy)- 10β oxo-9 triéthylsilyloxy- 7β taxène-11 peut être préparé de la manière suivante :

A une solution de 4,7 g d'acétoxy-4 benzoyloxy- 2α époxy- 5β ,20 trihydroxy-1,13α,10β oxo-9 triéthylsilyloxy-7β taxène-11 dans 150 cm3 de dichlorométhane on ajoute successivement 1 cm3 de triéthylamine, 1,4 g de chlorhydrate de l'acide morpholino-3 propionique, 0,096 g d'hydrate d'hydroxy-1 benzotriazole puis, goutte à goutte, une solution de 1,37 g de (diméthylamino-3 propyl)-1 éthyl-3 carbodiimide dans 25 cm3 de dichlorométhane. Le milieu réactionnel est ensuite agité pendant 16 heures à une température voisine de 20°C puis on ajoute 150 cm3 d'eau distillée. La phase aqueuse est séparée par décantation puis extraite par 2 fois 50 cm3 de dichlorométhane. Les phases organiques sont réunies, séchées sur sulfate de magnésium, filtrées puis concentrées à sec sous pression réduite (2,7 kPa) à 40°C. On obtient 4,3 g d'une meringue blanche que l'on purifie par chromatographie sur 140 g de silice (0,04-0,063 mm) contenus dans une colonne de 4,8 cm de diamètre [(éluant : dichlorométhane-méthanol (98-2 en volumes)] en recueillant des fractions de 14 cm3. Les fractions 101 à 143 sont réunies et concentrées à sec sous pression réduite (0,27 kPa) à 40°C. On obtient ainsi 0,2 g d'acétoxy-4 benzoyloxy-2α époxy-5β,20 dihydroxy-1,13α (morpholino-3 propionyloxy)-10β oxo-9 triéthylsilyloxy-7β taxène-11 sous forme d'une meringue blanche.

Le chlorhydrate de l'acide morpholino-3 propionique peut être préparé selon la méthode décrite par T.L. Gresham et coll., J. Am. Chem. Soc., 1951, <u>73</u>, 3168-3171.

L'acide tert-butoxycarbonyl-3 diméthyl-2,2 phényl-4 oxazolidinecarboxy-lique-5-(4S,5R) peut être préparé selon la méthode décrite dans la demande de brevet WO 92 09589.

L'acétoxy-4 benzoyloxy- 2α époxy- 5β ,20 trihydroxy-1,13 α ,10 β oxo-9 triéthylsilyloxy- 7β taxène-11 peut être préparé selon la méthode décrite par J.N. Denis et al, J. Am. Chem. Soc., 1988, 110, 5917-5919.

EXEMPLE 2

En opérant comme à l'exemple 1, mais à partir de 0,31 g d'amino-3 hydroxy-2 phényl-3 propionate-(2R,3S) d'acétoxy-4 benzoyloxy- 2α époxy- 5β ,20 dihydroxy-1,7 β [(méthyl-4 pipérazinyl)-3 propionyloxy]- 10β oxo-9 taxène-11 yle- 13α , on obtient 0,048 g de tert-butoxycarbonylamino-3 hydroxy-2 phényl-3 propionate-(2R,3S) d'acétoxy-4 benzoyloxy- 2α époxy- 5β ,20 dihydroxy- $1,7\beta$ [(méthyl-4 pipérazinyl)-3 propionyloxy]- 10β oxo-9 taxène-11 yle- 13α sous forme d'une meringue blanche dont les caractéristiques sont les suivantes : - pouvoir rotatoire : $[\alpha]^{20}$ D = - 43° (c = 0,24; méthanol)

- spectre de RMN (400 MHz; CDCl₃ déplacements chimiques δ en ppm; constantes de couplage J en Hz): 1,17 (s, 3H: -CH₃ 16 ou 17); 1,27 (s, 3H: -CH₃ 16 ou 17); 1,35 (s, 9H: -C(CH₃)₃); 1,68 (s, 3H: -CH₃ 19); 1,73 (s, 1H: -OH₁); 1,88 (s, 3H: -CH₃ 18); 1,90 (mt, 1H: -(CH)-H₆); 2,28 (mt, 2H: -CH₂-14); 2,34 (s, 3H: -COCH₃); 2,39 [s, 3H: -OCOCH₂CH₂N(CH₂CH₂)₂NCH₃]; 2,55 [mt, 8H: -OCOCH₂CH₂N(CH₂CH₂)₂NCH₃]; 2,55 [mt, 4H: -OCOCH₂CH₂N(CH₂CH₂)₂NCH₃]; 3,80 (d, 1H, J = 7 Hz: -H₂ 3); 4,18 (d, 1H, J = 8 Hz: -(CH)-H₂ 20); 4,32 (d, 1H, J = 8 Hz: -(CH)-H₂ 20); 4,42 (mt, 1H: -H₂ 7); 4,63 (mt, 1H: -H₂ 2); 4,97 (d, 1H, J = 10 Hz: -H₂ 5); 5,27 (mt, 1H: -H₂ 3'); 5,38 [d, 1H, J = 10 Hz: -NHCOOC(CH₃)₃]; 5,68 (d, 1H, J = 7 Hz: -H₂ 3); 6,25 (t, 1H, J = 7 Hz: -H₂ 13); 6,31 (s, 1H: -H₂ 10); 7,3 à 7,42 (mt, 5H: -C₆H₅ 3'); 7,50 [t, 2H, J = 7,5 Hz: -OCOC₆H₅(-H₂ 3 et -H₂ 5)]; 7,63 [t, 1H, J = 7,5 Hz: -OCOC₆H₅(-H₂ 2 et -H₂ 6)].

En opérant comme à l'exemple 1, mais à partir de matières premières convenables, sont préparés les intermédiaires suivants :

- l'amino-3 hydroxy-2 phényl-3 propionate-(2R,3S) d'acétoxy-4 benzoyloxy-2α époxy-5β,20 dihydroxy-1,7β [(méthyl-4 pipérazinyl)-3 propionyloxy]-10β oxo-9 taxène-11 yle-13α sous forme d'une meringue blanche,
- le tert-butoxycarbonyl-3 diméthyl-2,2 phényl-4 oxazolidinecarboxylate-5-(4S,5R) d'acétoxy-4 benzoyloxy-2α époxy-5β,20 hydroxy-1 [(méthyl-4 pipérazinyl)-3
 30 propionyloxy]-10β oxo-9 triéthylsilyloxy-7β taxène-11 yle-13α sous forme d'une meringue blanche,

10

30

- l'acétoxy-4 benzoyloxy- 2α époxy- 5β ,20 dihydroxy-1,13 α [(méthyl-4 pipérazinyl)-3 propionyloxy]- 10β oxo-9 triéthylsilyloxy- 7β taxène-11 sous forme d'une meringue blanche.

Le dichlorhydrate de l'acide (méthyl-4 pipérazinyl)-3 propionique peut être préparé selon la méthode décrite par M. Carissimi et coll., Il Farmaco. Ed. Sc., 1980, 35 (6), 504-526.

EXEMPLE 3

En opérant comme à l'exemple 1, mais à partir de 0,19 g d'amino-3 hydroxy-2 phényl-3 propionate-(2R,3S) d'acétoxy-4 benzoyloxy-2 α époxy-5 β ,20 dihydroxy-1,7 β (diméthylamino-3 propionyloxy)-10 β oxo-9 taxène-11 yle-13 α , on obtient 0,025 g de tert-butoxycarbonylamino-3 hydroxy-2 phényl-3 propionate-(2R,3S) d'acétoxy-4 benzoyloxy-2 α époxy-5 β ,20 dihydroxy-1,7 β (diméthylamino-3 propionyloxy)-10 β oxo-9 taxène-11 yle-13 α sous forme d'une meringue blanche dont les caractéristiques sont les suivantes :

- spectre de RMN (400 MHz; CDCl₃ déplacements chimiques δ en ppm; constantes de couplage J en Hz): 1,15 (s, 3H: -CH₃ 16 ou 17); 1,28 (s, 3H: -CH₃ 16 ou 17); 1,37 (s, 9H: -C(CH₃)₃); 1,69 (s, 3H: -CH₃ 19); 1,73 (s, 1H: -OH 1); 1,86 (s, 3H: -CH₃ 18); 1,90 (mt, 1H: -(CH)-H 6); 2,30 (mt, 2H: -CH₂- 14); 2,40 (s, 3H: -COCH₃); 2,45 [s, 6H: -OCOCH₂CH₂N(CH₃)₂]; 2,56 (mt, 1H: -(CH)-H 6); 2,85 à 3,05 [mt, 4H: -OCOCH₂CH₂N(CH₃)₂]; 3,80 (d, 1H, J = 7 Hz: -H 3); 4,18 (d, 1H, J = 8 Hz: -(CH)-H 20); 4,32 (d, 1H, J = 8 Hz: -(CH)-H 20); 4,42 (mt, 1H: -H 7); 4,63 (mt, 1H: -H 2'); 4,97 (d, 1H, J = 10 Hz: -H 5); 5,28 (mt, 1H: -H 3'); 5,40 [d, 1H, J = 10 Hz: -NHCOOC(CH₃)₃]; 5,68 (d, 1H, J = 7 Hz: -H 3); 6,25 (t, 1H, J = 7 Hz: -H 13); 6,32 (s, 1H: -H 10); 7,3 à 7,42 (mt, 5H: -C₆H₅ 3'); 7,51 [t, 2H, J = 7,5 Hz: -OCOC₆H₅(-H 3 et -H 5)]; 7,63 [t, 1H, J = 7,5 Hz: -OCOC₆H₅(-H 4)]; 8,11 [d, 2H, J = 7,5 Hz: -OCOC₆H₅(-H 2 et -H 6)].

En opérant comme à l'exemple 1, mais à partir de matières premières convenables, sont préparés les intermédiaires suivants :

- l'amino-3 hydroxy-2 phényl-3 propionate-(2R,3S) d'acétoxy-4 benzoyloxy- 2α époxy- 5β ,20 dihydroxy-1,7 β (diméthylamino-3 propionyloxy)- 10β oxo-9 taxène-11 yle- 13α sous forme d'une meringue blanche,
 - le tert-butoxycarbonyl-3 diméthyl-2,2 phényl-4 oxazolidinecarboxylate-5-(4S,5R) d'acétoxy-4 benzoyloxy-2α époxy-5β,20 hydroxy-1 (diméthylamino-3 propionyl-

10

15

20

25

30

35

oxy)- 10β oxo-9 triéthylsilyloxy- 7β taxène-11 yle- 13α sous forme d'une meringue blanche,

- l'acétoxy-4 benzoyloxy- 2α époxy- 5β ,20 dihydroxy-1,13 α (diméthylamino-3 propionyloxy)- 10β oxo-9 triéthylsilyloxy- 7β taxène-11 sous forme d'une meringue blanche.

L'acide diméthylamino-3 propionique peut être préparé selon la méthode décrite par T.L. Gresham et coll., J. Am. Chem. Soc., 1951, 73, 3168-3171.

Les nouveaux produits de formule générale (I) présentent des activités biologiques particulièrement intéressantes.

Les nouveaux produits de formule générale (I) manifestent une activité inhibitrice significative de la prolifération cellulaire anormale et possèdent des propriétés thérapeutiques permettant le traitement de malades ayant des conditions pathologiques associées à une prolifération cellulaire anormale. Les conditions pathologiques incluent la prolifération cellulaire anormale de cellules malignes ou non malignes de divers tissus et/ou organes comprenant, de manière non limitative, les tissus musculaires, osseux ou conjonctifs, la peau, le cerveau, les poumons, les organes sexuels, les systèmes lymphatiques ou rénaux, les cellules mammaires ou sanguines, le foie, l'appareil digestif, le pancréas et les glandes thyroïdes ou adrénales. Ces conditions pathologiques peuvent inclure également le psoriasis, les tumeurs solides, les cancers de l'ovaire, du sein, du cerveau, de la prostate, du colon, de l'estomac, du rein ou des testicules, le sarcome de Kaposi, le cholangiocarcinome, le choriocarcinome, le neuroblastome, la tumeur de Wilms, la maladie de Hodgkin, les mélanomes, les myélomes multiples, les leucémies lymphocytaires chroniques, les lymphomes granulocytaires aigus ou chroniques. Les nouveaux produits selon l'invention sont particulièrement utiles pour le traitement du cancer de l'ovaire. Les produits selon l'invention peuvent être utilisés pour prévenir ou retarder l'apparition ou la réapparition des conditions pathologiques ou pour traiter ces conditions pathologiques.

Les produits selon l'invention peuvent être administrés à un malade selon différentes formes adaptées à la voie d'administration choisie qui, de préférence, est la voie parentérale. L'administration par voie parentérale comprend les administrations intraveineuse, intrapéritonéale, intramusculaire ou sous-cutanée. Plus particulièrement préférée est l'administration intrapéritonéale ou intraveineuse.

La présente invention comprend également les compositions pharmaceutiques qui contiennent au moins un produit de formule générale (Ia) en une quantité WO 94/07880 PCT/FR93/00970

ι,

5

10

15

20

25

30

35

13

suffisante adaptée à l'emploi en thérapeutique humaine ou vétérinaire. Les compositions peuvent être préparées selon les méthodes habituelles en utilisant un ou plusieurs adjuvants, supports ou excipients pharmaceutiquement acceptables. Les supports convenables incluent les diluants, les milieux aqueux stériles et divers solvants non toxiques. De préférence les compositions se présentent sous forme de solutions ou de suspensions aqueuses, de solutions injectables qui peuvent contenir des agents émusifiants, des colorants, des préservatifs ou des stabilisants.

Le choix des adjuvants ou excipients peut être déterminé par la solubilité et les propriétés chimiques du produit, le mode particulier d'administration et les bonnes pratiques pharmaceutiques.

Pour l'administration parentérale, on utilise des solutions ou des suspensions stériles aqueuses ou non aqueuses. Pour la préparation de solutions ou de suspensions non aqueuses peuvent être utilisés des huiles végétales naturelles telle que l'huile d'olive, l'huile de sésame ou l'huile de paraffine ou les esters organiques injectables tel que l'oléate d'éthyle. Les solutions stériles aqueuses peuvent être constituées d'une solution d'un sel pharmaceutiquement acceptable en solution dans de l'eau. Les solutions aqueuses conviennent pour l'administration intraveineuse dans la mesure où le pH est convenablement ajusté et où l'isotonicité est réalisée, par exemple, par une quantité suffisante de chlorure de sodium ou de glucose. La stérilisation peut être réalisée par chauffage ou par tout autre moyen qui n'altère pas la composition.

Il est bien entendu que tous les produits entrant dans les compositions selon l'invention doivent être purs et non toxiques pour les quantités utilisées.

Les compositions peuvent contenir au moins 0,01 % de produit thérapeutiquement actif. La quantité de produit actif dans une composition est telle qu'une posologie convenable puisse être prescrite. De préférence, les compositions sont préparées de telle façon qu'une dose unitaire contienne de 0,01 à 1000 mg environ de produit actif pour l'administration par voie parentérale.

Le traitement thérapeutique peut être effectué concuremment avec d'autres traitements thérapeutiques incluant des médicaments antinéoplastiques , des anticorps monoclonaux, des thérapies immunologiques ou des radiothérapies ou des modificateurs des réponses biologiques. Les modificateurs des réponses incluent, de manière non limitative, les lymphokines et les cytokines telles que les interleukines, les interférons (α , β ou δ) et le TNF. D'autres agents chimiothérapeutiques utiles dans le traitement des désordres dus à la prolifération anormale des cellules incluent, de manière non limitative, les agents alkylants tels que les moutardes à l'azote

WO 94/07880 PCT/FR93/00970

5

10

15

20

25

30

35

14

J

comme la mechloretamine, le cyclophosphamide, le melphalan et le chlorambucil, des sulfonates d'alkyle comme le busulfan, les nitrosourées comme la carmustine, la lomusine, la sémustine et la streptozocine, les triazènes comme la dacarbazine, les antimétabolites comme les analogues de l'acide folique tel que le méthotrexate, les analogues de pyrimidine comme le fluorouracil et la cytarabine, des analogues de purines comme la mercaptopurine et la thioguanine, des produits naturels tels que les alcaloïdes de vinca comme la vinblastine, la vincristine et la vendésine, des épipodophyllotoxines comme l'étoposide et le teniposide, des antibiotiques comme la dactinomycine, la daunorubicine, la doxorubicine, la bléomycine, la plicamycine et la mitomycine, des enzymes comme la L-asparaginase, des agents divers comme les complexes de coordination du platine tel que le cisplatine, les urées substituées tel que l'hydroxyurée, les dérivés de méthylhydrazine comme la procarbazine, les suppresseurs adrénocoticoïques comme le mitotane et l'aminoglutéthymide, les hormones et les antagonistes comme les adrénocorticostéroïdes comme la prednisone, les progestines comme le caproate d'hydroxyprogestérone, l'acétate de méthoxyprogestérone et l'acétate de megestrol, les oestrogènes comme le diéthylstilbestrol et l'éthynylestradiol, les antioestrogènes comme le tamoxifène, les androgènes comme le propionate de testostérone et la fluoxymesterone.

Les doses utilisées pour mettre en oeuvre les méthodes selon l'invention sont celles qui permettent un traitement prophylactique ou un maximum de réponse thérapeutique. Les doses varient selon la forme d'administration, le produit particulier sélectionné et les caractéristiques propres du sujet à traiter. En général, les doses sont celles qui sont thérapeutiquement efficaces pour le traitement des désordres dus à une prolifération cellulaire anormale. Les produits selon l'invention peuvent être administrés aussi souvent que nécessaire pour obtenir l'effet thérapeutique désiré. Certains malades peuvent répondre rapidement à des doses relativement fortes ou faibles puis avoir besoin de doses d'entretien faibles ou nulles. Généralement, de faibles doses seront utilisées au début du traitement et, si nécessaire, des doses de plus en plus fortes seront administrées jusqu'à l'obtention d'un effet optimum. Pour d'autres malades il peut être nécessaire d'administrer des doses d'entretien 1 à 8 fois par jour, de préférence 1 à 4 fois, selon les besoins physiologiques du malade considéré. Il est aussi possible que pour certains malades il soit nécessaire de n'utiliser qu'une à deux administrations journalières.

Chez l'homme, les doses sont généralement comprises entre 0,01 et 200 mg/kg. Par voie intrapéritonéale, les doses seront en général comprises entre 0,1 et

100 mg/kg et, de préférence entre 0,5 et 50 mg/kg et, encore plus spécifiquement entre 1 et 10 mg/kg. Par voie intraveineuse, les doses sont généralement comprises entre 0,1 et 50 mg/kg et, de préférence entre 0,1 et 5 mg/kg et, encore plus spécifiquement entre 1 et 2 mg/kg. Il est entendu que, pour choisir le dosage le plus approprié, devront être pris en compte la voie d'administration, le poids du malade, son état de santé général, son âge et tous les facteurs qui peuvent influer sur l'efficacité du traitement.

L'exemple suivant illustre une composition selon l'invention.

EXEMPLE

10 0

On dissout 40 mg du produit obtenu à l'exemple 1 dans 1 cm3 d'Emulphor EL 620 et 1 cm3 d'éthanol puis la solution est diluée par addition de 18 cm3 de sérum physiologique.

La composition est administrée par introduction dans une perfusion d'un soluté physiologique pendant 1 heure.

REVENDICATIONS

1 - Nouveau dérivé d'analogues du taxol de formule générale :

dans laquelle:

10

15

20

25

5 Ar représente un radical aryle,

R représente un radical phényle ou un radical de formule générale :

$$R_6$$
-O- (II)

dans laquelle R6 représente

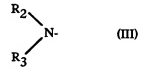
- un radical alcoyle droit ou ramifié contenant 1 à 8 atomes de carbone, alcényle contenant 2 à 8 atomes de carbone, alcynyle contenant 3 à 8 atomes de carbone, cycloalcoyle contenant 3 à 6 atomes de carbone, cycloalcényle contenant 4 à 6 atomes de carbone ou bicycloalcoyle contenant 7 à 10 atomes de carbone, ces radicaux étant éventuellement substitués par un ou plusieurs substituants choisis parmi les atomes d'halogène et les radicaux hydroxy, alcoyloxy contenant 1 à 4 atomes de carbone, dialcoylamino dont chaque partie alcoyle contient 1 à 4 atomes de carbone, pipéridino, morpholino, pipérazinyl-1 (éventuellement substitué en -4 par un radical alcoyle contenant 1 à 4 atomes de carbone ou par un radical phénylalcoyle dont la partie alcoyle contient 1 à 4 atomes de carbone), cycloalcoyle contenant 3 à 6 atomes de carbone, cycloalcényle contenant 4 à 6 atomes de carbone, phényle, cyano, carboxy ou alcoyloxycarbonyle dont la partie alcoyle contient 1 à 4 atomes de carbone,

- ou un radical phényle éventuellement substitué par un ou plusieurs atomes ou radicaux choisis parmi les atomes d'halogène et les radicaux alcoyles contenant 1 à 4 atomes de carbone ou alcoyloxy contenant 1 à 4 atomes de carbone,

ou un radical hétérocyclyle azoté saturé ou non saturé contenant 4 à 6
 chaînons et éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux alcoyles contenant
 1 à 4 atomes de carbone, étant entendu que les radicaux cycloalcoyles,

cycloalcényles ou bicycloalcoyles peuvent être éventuellement substitués par un ou plusieurs radicaux alcoyles contenant 1 à 4 atomes de carbone, et

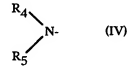
R₁ représente un radical alcoyle contenant 1 à 10 atomes de carbone, cycloalcoyle contenant 3 à 6 atomes de carbone, aryle contenant 6 à 10 atomes de carbone, hétérocyclyle saturé ou non saturé contenant 5 à 6 chaînons et contenant un ou plusieurs hétéroatomes choisis parmi les atomes d'azote (éventuellement substitué par un radical alcoyle contenant 1 à 4 atomes de carbone ou benzyle), d'oxygène ou de soufre, cycloalcoylalcoyle dont la partie cycloalcoyle contient 3 à 6 atomes de carbone et la partie alcoyle contient 1 à 4 atomes de carbone, aralcoyle dont la partie aryle contient 6 à 10 atomes de carbone et la partie alcoyle contient 1 à 4 atomes de carbone, hétérocyclylalcoyle dont la partie hétérocyclyle contient 5 ou 6 chaînons et un ou plusieurs hétéroatomes choisis parmi les atomes d'azote (éventuellement substitué par un radical alcoyle contenant 1 à 4 atomes de carbone ou benzyle), d'oxygène ou de soufre et la partie alcoyle contient 1 à 4 atomes de carbone, ces radicaux étant substitués par un ou plusieurs radicaux, identiques ou différents, choisis parmi les radicaux hydroxy, carboxy, alcoxycarbonyle contenant 1 à 4 atomes de carbone ou les radicaux de formule générale:



dans laquelle R₂ et R₃, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène ou un radical alcoyle contenant 1 à 4 atomes de carbone éventuellement substitué :

a) par un radical hydroxy, carboxy, alcoyloxycarbonyle dont la partie alcoyle contient 1 à 4 atomes de carbone et est éventuellement substituée par un radical phényle,

b) par un radical de formule générale :



25

30

5

10

15

20

dans laquelle R_4 et R_5 , identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène ou un radical alcoyle contenant 1 à 4 atomes de carbone en chaîne droite ou ramifiée, ou bien R_4 et R_5 forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont liés un hétérocycle saturé ou non saturé à 5 ou 6 chaînons contenant éventuellement un second hétéroatome choisi parmi les atomes d'azote (éventuellement substitué par un radical

10

15

20

25

alcoyle contenant 1 à 4 atomes de carbone ou benzyle), d'oxygène ou de soufre, ou bien R₂ et R₃ forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont liés un hétérocycle saturé ou non saturé à 5 ou 6 chaînons contenant éventuellement un second hétéroatome choisi parmi les atomes d'azote (éventuellement substitué par un radical alcoyle contenant 1 à 4 atomes de carbone ou benzyle), d'oxygène ou de soufre.

- 2 Nouveau dérivé selon la revendication 1 caractérisé en ce que, R et R_1 étant définis comme dans la revendication 1, Ar représente un radical phényle ou α -ou β -naphtyle éventuellement substitué par un ou plusieurs atomes ou radicaux choisis parmi les atomes d'halogène (fluor, chlore, brome, iode) et les radicaux alcoyles, alcényles, alcynyles, arylacoyles, alcoxy, alcoylthio, aryloxy, arylthio, hydroxy, hydroxyalcoyle, mercapto, formyle, acyle, acylamino, aroylamino, alcoxycarbonylamino, amino, alcoylamino, dialcoylamino, carboxy, alcoxycarbonyle, carbamoyle, dialcoylcarbamoyle, cyano, nitro et trifluorométhyle, étant entendu que les radicaux alcoyles et les portions alcoyles des autres radicaux contiennent 1 à 4 atomes de carbone, que les radicaux alcényles et alcynyles contiennent 3 à 8 atomes de carbone et que les radicaux aryles sont des radicaux phényles ou α ou β -naphtyles.
- 3 Nouveau dérivé selon l'une des revendications 1 ou 2 caractérisé en ce que, R et Ar étant définis comme dans l'une des revendications 1 ou 2, R₁ représente un radical alcoyle substitué par un radical de formule générale :



dans laquelle R2 et R3 sont définis comme dans la revendication 1.

4 - Procédé de préparation d'un dérivé selon l'une des revendications 1, 2 ou 3 caractérisé en ce que l'on fait réagir le chlorure de benzoyle ou un dérivé réactif de formule générale :

dans laquelle R est défini comme dans la revendication 1 et X représente un atome d'halogène ou un reste -O-R₆ ou -O-CO-OR₆ sur un dérivé de la désacétyl-10 baccatine III de formule générale :

dans laquelle Ar et R₁ sont définis comme dans l'une des revendications 1 à 3.

- 5 Procédé selon la revendication 4 caractérisé en ce que l'on opère dans un solvant organique en présence d'une base minérale ou organique.
- 6 Composition pharmaceutique caractérisée en ce qu'elle contient une quantité suffisante d'un produit selon l'une des revendiations 1 à 3 en association avec un ou plusieurs diluants ou adjuvants pharmaceutiquement acceptables inertes ou pharmacologiquement actifs.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/FR 93/00970

A. CLA	SSIFICATION OF SUBJECT MATTER				
IP <u>C</u> , <u>5</u>	CO7D305/14; CO7D405/08; CO7D413/		; A61K31/535		
	to International Patent Classification (IPC) or to both	national classification and IPC			
	DS SEARCHED commentation searched (classification system followed by	classification symbols)	1.0.4.1		
		,,			
IPCS	CO7D; A61K				
Documentati	ion searched other than minimum documentation to the e	extent that such documents are included in th	e fields searched		
Electronic da	ata base consulted during the international search (name	of data base and, where practicable, search t	erms used)		
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category*	Citation of document, with indication, where a	ppropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.		
Х,Р	EP,A,O 534 709 (FLORIDA STATE 31 March 1993 see examples 1-9	UNIVERSITY)	1		
X,P	EP,A,O 534 707 (FLORIDA STATE 31 March 1993 see examples 1,2	UNIVERSITX)	1 .		
X	COMPTES RENDUS DES SEANCES DE DES SCIENCES. SERIE II: MECANI PHYSIQUE, CHIMIE, SCIENCES DE SCIENCES DE L'UNIVERS Vol. 299, No. 15, 1984, MONTRE pages 1039-1043 V. SENILH ET AL. see examples 18,19	QUE, LA TERRE,	1-3,6		
			,		
	•	-/			
Furthe	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.			
"A" docume to be of	"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention				
"L" docume cited to special	nt which may throw doubts on priority claim(s) or which is establish the publication date of another citation or other reason (as specified)	considered novel or cannot be considered step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the	claimed invention cannot be		
means "P" docume	nt referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	being obvious to a person skilled in the	documents, such combination le art		
	rity date claimed	Date of mailing of the international sear			
	ember 1993 (20.12.93)	12 January 1994 (12.01.9	-		
Name and m	nailing address of the ISA/	Authorized officer			
EUROPE	AN PATENT OFFICE				
Facsimile N	n	Telephone No.			

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/FR 93/00970

C (Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.			
Х	ANTICANCER RES. Vol. 8, No. 3, 1988, pages 387-390 J.RIONDEL ET AL. see figure 1	1-3,6			
A	WO,A,9 209 589 (RHONE-POULENC RORER) 11 June 1992 cited in the application see examples 1-6	1-3,6			
A	EP,A,O 253 738 (RHONE-POULENC SANTE) 20 January 1988 cited in the application see the whole document	1-3,6			
		-			
	. \				
		*			
1					

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO.

FR 9300970 SA 80702

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report.

The members are as contained in the European Patent Office EDP file on

The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

20/12/93

Publication **Publication** Patent document Patent family cited in search report date member(s) date EP-A-0534709 31-03-93 US-A-5250683 05-10-93 AU-A-2212292 25-03-93 AU-A-2212392 25-03-93 AU-A-2212492 25-03-93 27-04-93 AU-A-2688892 AU-A-2689092 27-04-93 AU-A-2692692 27-04-93 AU-A-3983793 19-08-93 19-08-93 AU-A-3983893 CA-A-2077394 24-03-93 CA-A-2077598 24-03-93 2077621 24-03-93 CA-A-EP-A-0534707 31-03-93 EP-A-0534708 31-03-93 01-04-93 WO-A-9306093 WO-A-9306094 01-04-93 WO-A-9306079 01-04-93 20-07-93 US-A-5229526 US-A-5227400 13-07-93 US-A-5243045 07-09-93 US-A-07-09-93 EP-A-0534707 31-03-93 5243045 2212292 25-03-93 AU-A-25-03-93 2212392 AU-A-AU-A-2212492 25-03-93 AU-A-2688892 27-04-93 AU-A-2689092 27-04-93 AU-A-2692692 27-04-93 AU-A-3983793 19-08-93 AU-A-3983893 19-08-93 CA-A-2077394 24-03-93 CA-A-2077598 24-03-93 2077621 24-03-93 CA-A-EP-A-0534708 31-03-93 EP-A-0534709 31-03-93 WO-A-9306093 01-04-93 WO-A-9306094 01-04-93 9306079 01-04-93 WO-A-US-A-5229526 20-07-93 US-A-5227400 13-07-93

FORM PO479

ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO.

9300970 FR SA 80702

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on

The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

20/12/93

Patent document cited in search report	Publication date	Pate me	Publication date	
EP-A-0534707		US-A-	5250683	05-10-93
WO-A-9209589	11-06-92	FR-A- FR-A- AU-A- CA-A- EP-A-	2669631 2679557 9083891 2096833 0558623	29-05-92 29-01-93 25-06-92 24-05-92 08-09-93
EP-A-0253738	20-01-88	FR-A- AU-B- AU-A- CA-A- JP-A- US-A-	2601675 591309 7567787 1278304 63030479 4814470	22-01-88 30-11-89 21-01-88 27-12-90 09-02-88 21-03-89

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande Internationale No

PCT/FR 93/00970

					emande inte	111211011216 140		
I. CLASSEM	IENT DE L'INVENT	TION (si plusie	urs symboles de classificat	tion sont a	pplicables, le:	indiquer tous)	7	
CIB	5 CO7D305/ A61K31/4	14;	(CIB) ou à la fois selon la CO7D405/08; A61K31/535	a classifica	co7D41		A 6:	1K31/335
II. DOMATA	ent ÆS SUR LESQUEL.		CHE A PORTE					
M. DONDE	TO DOX IXAQCED	J LA RECHER	Documentation	minimale	consultée ⁸			
Système	de classification				de classificat	ion		
			, <u>, , , , , , , , , , , , , , , , , , </u>					
CIB	5	C07D ;	A61K					
			tion consultée autre que la ocuments font partie des d					
III. DOCUM	ENTS CONSIDERE	S COMME PI	ERTINENTS ¹⁰					
Catégorie °	Ide	ntification des d	ocuments cités, avec ind	dication, si	nécessaire,12			No. des revendications visées 14
			des passages pertinents	5 20	. , ,			VISCGS
X,P	31 Mars		(FLORIDA STATE -9	E UNIV	ERSITY)			1
X,P	31 Mars		(FLORIDA STATE	E UNIV	ERSITY)			1
X	DES SCI PHYSIQUI SCIENCE: vol. 29: pages 10 V. SENI	ENCES. SI E, CHIMII S DE L'UI	5, 1984, MONTR 43	IQUE, E LA T	ERRE,			1-3,6
			40 00 100			-/-	_	
						-/-		
"A" docucons "E" docutions "L" docuprion autre "O" docuune "P" docu	ies spéciales de document définissant l'éta idéré comme particul iment antérieur, mais al ou après cette date ment pouvant jeter u ité ou cité pour déter e citation ou pour une ment se référant à u exposition ou tous au ment publié avant la ent à la date de priori	at général de la ièrement pertino publié à la dato n doute sur une miner la date do raison spéciale nets moyens date de dépôt ir de la fect de dépôt ir le la	ent e de dépôt interna- revendication de e publication d'une e (telle qu'indiquée) rale, à un usage, à	"X" d	international à l'état de la la l'état de la la l'état de la le principe ou locument partiquent un locument partiquée ne peu activité invenplusieurs autraison étant é	ou à la date de perchnique pertin la théorie considieullèrement pettre considérée de activité inventicullèrement pet être considérée de activité inventicullèrement pet être considérée dive lorsque le de	priorité et n' ent, mais cit ituant la bas rtinent; l'inv comme nouv cive rtinent; l'inv e comme imp ocument est e même natu e personne d	elle ou comme ention reven- sliquant une associé à un ou re, cette combi- iu métier.
IV. CERTIF	ICATION							
Date à laquel	le la recherche intern 20 DECEMI		ffectivement achevée	D		ion du présent r 01. 94	apport de re	cherche internationale
Administration	n chargée de la reche	rche internation	nale	S	ionature du f	onctionnaire aut	orisé	
		. 777	DES BREVETS		•	ON D.		

III. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS 14 (SUITE DES RENSEIGNEMENTS INDIQUES SUR LA DEUXIEME FEUILLE)				
Catégorie °	Identification des documents cités, ¹⁶ avec indication, si nécessaire des passages pertinents ¹⁷	No. des revendications visées ¹⁸		
X	ANTICANCER RES. vol. 8, no. 3, 1988, pages 387 - 390 J. RIONDEL ET AL. voir figure 1	1-3,6		
A	WO,A,9 209 589 (RHONE-POULENC RORER) 11 Juin 1992 cité dans la demande voir exemples 1-6	1-3,6		
A	EP,A,O 253 738 (RHONE-POULENC SANTE) 20 Janvier 1988 cité dans la demande voir le document en entier	1-3,6		
		·		
	i e e e e e e e e e e e e e e e e e e e			

Formulaire PCT/ISA/210 (feuille additionnelle) (Octobre 1981)

ANNEXE AU RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE RELATIF A LA DEMANDE INTERNATIONALE NO.

9300970 FR 80702 SA

La présente annexe indique les membres de la famille de brevets relatifs aux documents brevets cités dans le rapport de recherche internationale visé ci-dessus.

Lesdits membres sont contenus au fichier informatique de l'Office européen des brevets à la date du

Les renseignements fournis sont donnés à titre indicatif et n'engagent pas la responsabilité de l'Office européen des brevets.

20/12/93

Document brevet cité au rapport de recherche			Membre(s) de la famille de brevet(s)		
EP-A-0534709	31-03-93	US-A-	5250683	05-10-93	
		AU-A-	2212292	25-03-93	
		AU-A-	2212392	25-03-93	
		AU-A-	2212492	25-03-93	
		AU-A-	2688892	27-04-93	
		AU-A-	2689092	27-04-93	
		AU-A-	2692692	27-04-93	
		AU-A-	3983793	19-08-93	
		AU-A-	3983893	19-08-93	
		CA-A-	2077394	24-03-93	
		CA-A-	2077598	24-03-93	
		CA-A-	2077621	24-03-93	
		EP-A-	0534707	31-03-93	
		EP-A-	0534708	31-03-93	
		WO-A-	9306093	01-04-93	
		WO-A-	9306094	01-04-93	
·		WO-A-	9306079	01-04-93	
•		US-A-	5229526	20-07-93	
		US-A-	5227400	13-07-93	
		US-A-	5243045	07-09-93	
			3243043 	07-09-93 	
EP-A-0534707	31-03-93	US-A-	5243045	07-09-93	
		AU-A-	2212292	25-03-93	
		AU-A-	2212392	25-03-93	
		AU-A-	2212492	25-03-93	
		AU-A-	2688892	27-04-93	
		AU-A-	2689092	27-04-93	
		AU-A-	2692692	27-04-93	
	•	AU-A-	3983793	19-08-93	
			3983893	19-08-93	
		AU-A-			
		CA-A-	2077394	24-03-93	
		CA-A-	2077598	24-03-93	
	•	CA-A-	2077621	24-03-93	
		EP-A-	0534708	31-03-93	
		EP-A-	0534709	31-03-93	
		WO-A-	9306093	01-04-93	
		WO-A-	9306094	01-04-93	
		WO-A-	9306079	01-04-93	
		US-A-	5229526	20-07-93	
		US-A-	5227400	13-07-93	
		OJ A	JLL/ 700	10 0, 33	

ANNEXE AU RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE RELATIF A LA DEMANDE INTERNATIONALE NO.

FR 9300970 SA 80702

La présente annexe indique les membres de la famille de brevets relatifs aux documents brevets cités dans le rapport de recherche internationale visé ci-dessus.

Les dits membres sont contenus au fichier informatique de l'Office européen des brevets à la date du Les renseignements fournis sont donnés à titre indicatif et n'engagent pas la responsabilité de l'Office européen des brevets.

20/12/93

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication		Membre(s) de la famille de brevet(s)		
EP-A-0534707		-A-SU	5250683	05-10-93	
WO-A-9209589	11-06-92	FR-A- FR-A- AU-A- CA-A- EP-A-	2669631 2679557 9083891 2096833 0558623	29-05-92 29-01-93 25-06-92 24-05-92 08-09-93	
EP-A-0253738	20-01-88	FR-A- AU-B- AU-A- CA-A- JP-A- US-A-	2601675 591309 7567787 1278304 63030479 4814470	22-01-88 30-11-89 21-01-88 27-12-90 09-02-88 21-03-89	